

Abstarct DE 19615418 (A1)

http://epo.worldlingo.com/wl/epo/epo.html?ACTION=abstract-retrieval&COUNTRY=DE&FORMAT=docdb&KIND=A1&LOCALE=fi_FI&NUMBER=19615418&OPS=ops.epo.org&SRCLANG=EN

The invention relates to a composition obtainable by co-spray drying or co-fluidised bed granulation, essentially consisting of at least two polyols and possibly one binder with a content of over 80 wt.% of at least one non-hygroscopic polyol, and its use as an auxiliary for the production of tablets.

espacenet — Worldwide



19 BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENTAMT

12 **Offenlegungsschrift**
10 **DE 196 15 418 A 1**

21 Aktenzeichen: 196 15 418.9
22 Anmeldetag: 22. 4. 96
43 Offenlegungstag: 23. 10. 97

51 Int. Cl.⁸:
C 07 C 31/18
C 07 C 31/26
C 07 C 29/94
B 01 J 2/16
A 61 K 9/20
A 61 K 31/52
A 61 K 31/60
// C09B 67/02, C09K
15/00, A23G 3/00

DE 196 15 418 A 1

71 Anmelder:
Merck Patent GmbH, 64293 Darmstadt, DE

72 Erfinder:
Schwarz, Eugen, Dipl.-Lebensmitteltechnologe Dr.,
64625 Bensheim, DE; Möschl, Gernot, Dipl.-Ing.,
64331 Weiterstadt, DE; Maul, Karin, Dr., 64289
Darmstadt, DE

54 Polyol-Zusammensetzung

57 Die Erfindung betrifft eine durch Co-Sprühtrocknung bzw. Co-Wirbelschichtgranulation erhaltene Zusammensetzung im wesentlichen bestehend aus mindestens zwei Polyolen und ggf. mindestens einem Bindemittel mit einem Gehalt von mindestens einem nicht-hygrokopischen Polyol von mehr als 80 Gew.-%, sowie deren Verwendung als Tabletterhilfsmittel.

DE 196 15 418 A 1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine durch Co-Sprühtrocknung bzw. Co-Wirbelschichtgranulation erhaltliche Zusammensetzung, im wesentlichen bestehend aus mindestens zwei Polyolen und ggf. einem Bindemittel, mit einem Gehalt von mindestens einem nicht-hygrokopischen Polyol von mehr als 80 Gew.%, sowie die Verwendung als Tablettierhilfsmittel.

Polyole und Polyolmischungen werden in großem Umfang als nichtkariogene Zusatzstoffe und Trägerstoffe unter anderem für pharmazeutische Wirkstoffe, Kau- und Lutschtabletten, und andere Produkte der Pharma- und Süßwarenindustrie verwendet. Gewonnen werden Polyole in der Regel durch Hydrierung der ihnen zugrundeliegenden Zucker. In fester Form können sie sowohl durch Kristallisation als auch durch Sprühtrocknung erhalten werden.

Der besondere Vorteil einiger Polyole liegt darin, daß sie auch zum direkten Verpressen ohne weitere Hilfs- und Zusatzstoffe geeignet sind.

Nicht-hygrokopische Polyole sind solche Polyole, die bei einer relativen Luftfeuchtigkeit von 80% innerhalb von 7 Tagen weniger als 5% Wasser bei Zimmertemperatur aufnehmen.

Die bekannten Polyole, Mannit, Lactit, Isomalt, Xylit haben eine solche geringe Hygrokopizität, zeigen jedoch schlechtes Tablettierverhalten (geringe Tablettenhärte, Deckeln, hoher Abrieb). Das Erzielen von hohen Tablettenhärten ist grundsätzlich von Vorteil, da Trägerstoffe oftmals nur in geringen Anteilen in pharmazeutischen Formulierungen eingesetzt werden und Wirkstoffe die Tablettenhärten drastisch vermindern können, so daß eine gewünschte Rezeptur nicht tablettierbar ist.

Während Lactit, Isomalt und Xylit in der Komprimatherstellung eher ungebräuchlich sind, wird Mannit in pharmazeutischen Formulierungen durchaus verwendet.

Der Einsatz von Mannit stellt jedoch einen erhöhten Arbeitsaufwand dar, da er in der Regel vor dem Verpressen mit den übrigen Rezepturbestandteilen naßgranuliert werden muß. Im Handel ist auch direkttablettierbarer Mannit, mit dem sich jedoch verglichen mit Sorbit nur unbefriedigende Tablettenhärten erzielen lassen.

Mit Sorbit erhält man, insbesondere die Sprühtrocknung, sehr gute Tablettenhärten bei entsprechend glatter Oberfläche der Komprimat. Die Hygrokopizität von Sorbit ist jedoch deutlich höher als die der anderen Polyole, wodurch seine Verwendbarkeit eingeschränkt ist.

In der DE 32 45 170 wird vorgeschlagen, eine Polyol-Kombination aus Sorbit und 10—15 Gew.% Mannit durch Sprühtrocknung herzustellen. Dadurch soll die Biegefestigkeit der Tabletten erhöht werden. Die Hygrokopizität bleibt jedoch im wesentlichen unbeeinflusst. Es findet sich dort kein Hinweis, daß Polyolkombinationen, die durch Sprühtrocknung hergestellt wurden, mit Mannit als Hauptkomponente verbesserte Eigenschaften, insbesondere hohe Bindekapazität für Wirkstoffe bei geringerer Hygrokopizität erzielt werden kann.

In der EP 0 528 604 wird eine durch Co-Schmelzen erhaltliche Zusammensetzung aus Sorbit und Xylit beschrieben. Diese führt jedoch zu Tabletten mit vergleichsweise geringer Härte.

Es bestand daher die Aufgabe, eine Polyol-Zusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die problemlos herstellbar ist und deren Tablettiereigenschaften, insbesondere hinsichtlich der Tablettenhärte und der Bindekapazität, gegenüber bekannten Polyolen verbessert ist.

Es wurde nun gefunden, daß eine durch Co-Sprühtrocknung erhaltliche Polyol-Zusammensetzung enthaltend mindestens 80 Gew.% eines oder mehrerer nicht-hygrokopischer Polyole beim Tablettieren bei gleichem Preßdruck einerseits höhere Tablettenhärten und eine viel glattere Oberfläche ergibt, andererseits gegenüber Sorbit eine deutlich geringere Hygrokopizität aufweist.

Gegenstand der Erfindung ist somit eine im wesentlichen aus mindestens zwei Polyolen bestehende, durch Co-Sprühtrocknung erhaltliche Zusammensetzung, welche mindestens 80 Gew.% an mindestens einem nicht-hygrokopischen Polyol, insbesondere Mannit, enthält.

Der Begriff Polyol steht für Zuckeralkohole der allgemeinen Formel



wobei n für 2 bis 6, vorzugsweise 3 bis 4, steht,

sowie deren dimeren Anhydride, insbesondere $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$.

Insbesondere steht der Begriff Polyole für Hexite wie Sorbit und Mannit, Pentite wie Xylit, möglich sind aber auch C_4 -Polyalkohole wie Erythrit oder C_{12} -Polyalkohole wie Lactit. Der Begriff Polyol-Zusammensetzung steht für eine Zusammensetzung aus mehreren Polyolen, die sich in ihrer Zusammensetzung von bei der technischen Herstellung von Mannit anfallenden Zusammensetzungen deutlich unterscheiden, vorzugsweise solche Zusammensetzungen, die mindestens zwei Polyole mit unterschiedlicher Anzahl von C-Atomen enthalten, insbesondere steht der Begriff für eine Zusammensetzung enthaltend Mannit sowie mindestens ein weiteres Hexit, insbesondere Sorbit oder ein Dodecitol, insbesondere Lactit.

Bevorzugte Ausführungsformen sind

- a) Zusammensetzung erhältlich durch Lösen von mindestens zwei Polyolen in Wasser und Versprühen des erhaltenen wäßrigen Gemisches in einem Luftstrom mit einer Temperatur von 120 bis 300°C.
- b) Zusammensetzung erhältlich durch Lösen von mindestens zwei Polyolen in Wasser und Verwirbelung des erhaltenen Gemisches in einem Luftstrom bei einer Temperatur zwischen 400 und 1100°C.
- c) Zusammensetzung, wobei Mannit und Sorbit, Mannit und Lactit oder Mannit, Sorbit bzw. Lactit und weitere Polyole, insbesondere Mannit, Sorbit und Lactit als Polyole eingesetzt werden.
- d) Zusammensetzung, wobei das Verhältnis von Mannit zu Sorbit/Lactit in einem Bereich zwischen 80 : 20

und 99 : 1, insbesondere zwischen 90 : 10 und 98 : 2 liegt. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform liegt das Verhältnis bei etwa 95 : 5, insbesondere das Verhältnis Mannit : Sorbit, Lactit in einem Bereich von 90 : 1 : 9 bzw. 90 : 9 : 1 und 98 : 1 : 1 liegt.

e) Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an Wasser niedriger als 1 Gew.-% liegt.

f) Zusammensetzung, welche 0,05 bis 5 Gew.-% an einem Bindemittel enthält.

g) Zusammensetzung, welche Filamente, vorzugsweise nadelförmige Filamente, deren Längen-Breiten-Verhältnis zwischen 15 und 5 zu 1 beträgt, im Kristallgefüge aufweist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Komprimat, enthaltend eine erfindungsgemäße Zusammensetzung.

Weiterhin Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer im wesentlichen aus mindestens zwei Polyolen und ggf. einem Bindemittel bestehenden Zusammensetzung, beinhaltend die folgenden Schritte:

a) Herstellen einer wäßrigen Lösung von mindestens zwei Polyolen, wobei die Lösung mehr als 80% eines oder mehrerer nichthygroskopischer Polyole, bezogen auf den Gesamtpolyolgehalt enthält,

b1) Versprühen der erhaltenen Lösung in einem Luftstrom mit einer Temperatur zwischen 120 und 300°C, wobei das Wasser verdampft wird, oder

b2) Verwirbeln der erhaltenen Lösung in einem Luftstrom mit einer Temperatur zwischen 40 und 110°C, wobei das Wasser verdampft wird.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform besteht die erfindungsgemäße Polyol-Zusammensetzung im wesentlichen aus 85 bis 99 Gew.-%, insbesondere 88 bis 98 Gew.-%, Mannit, und 5 bis 15 Gew.-%, insbesondere 6 bis 12 Gew.-%, aus einem oder zwei Polyolen ausgewählt aus Lactit und Sorbit.

Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße Polyol-Zusammensetzung mehr als 90 Gew.-%, und weniger als 99 Gew.-% Mannit.

Zur Sprühtrocknung wird eine wäßrige Lösung von mindestens zwei Polyolen verwendet. Der Feststoffgehalt wird zuvor vorzugsweise durch Mischen, bei einer Temperatur 80°C, zweier oder mehrerer Polyol-Lösungen im gewünschten Verhältnis auf etwa 30 bis etwa 75 Gew.-%, insbesondere 50 bis 72 Gew.-%, eingestellt. Die Versprühung wird durch Zerstäuben mittels Düsen, vorzugsweise mittels eines Zentrifugalzerstäubers, in einen auf eine Temperatur von 120–300°C, vorzugsweise 140–190°C erwärmten, trockenen, zentrifugal eingeblasenen Luftstrom durchgeführt. Die Menge der zugeführten Polyollösung und der eingeblasenen Heißluft wird so abgestimmt, daß das Polyol bis auf einen Wassergehalt von etwa 0,3 bis etwa 1 Gew.-% getrocknet wird. Auf jeden Fall sollte der Wassergehalt unterhalb 1 Gew.-% liegen.

Die Wirbelschichtgranulation wird, wie z.B. in P. Grassmann, F. Widmer "Einführung in die thermische Verfahrenstechnik", Verlag DeGruyter, Berlin 1974, beschrieben, durchgeführt.

Die Polyagglomerate, die dabei durch Entwässerung der Polyollösungströpfchen erhalten werden, werden bei der Sprühtrocknung auf eine Temperatur von etwa 50 bis etwa 70°C erwärmt, während sich die eingeblasene Luft auf etwa die gleiche Temperatur abkühlt. Die Polyolzusammensetzung wird in Behältern gesammelt und ist nach dem Abkühlen direkt zur Herstellung von Tabletten, Komprimaten oder Kaugummi geeignet.

Die so erhaltenen Polyole weisen aufgrund ihrer filamentösen Mikrostruktur eine Bindekapazität für Wirkstoffe auf, die weit höher ist als die von kristallinem Mannit, und der von reinem Sorbit entspricht, ohne jedoch dessen nachteilige Hygroskopizität aufzuweisen.

Die so charakterisierte Polyol-Zusammensetzung besitzt eine Reihe von vorteilhaften Tablettiereigenschaften:

Überraschenderweise kann festgestellt werden, daß mit der erfindungsgemäßen Polyol-Zusammensetzung bei gleicher Preßkraft härtere Tabletten mit deutlich glatterer Oberfläche hergestellt werden können, als mit den bekannten Mannitqualitäten, einschließlich den bekannten DC-Mannitsorten bzw. mechanischen Polyolverreibungen. Die Tablettenhärte bestimmt im wesentlichen das Lutschverhalten. Mit erfindungsgemäß Polyol-Zusammensetzung können optimal glatte, harte Tabletten bereits mit sehr niedrigen Preßkräften hergestellt werden. Tablettiermaschinen, mit denen die erfindungsgemäße Polyol-Zusammensetzung verpreßt wird, können also bei relativ niedrigen Preßkräften arbeiten und unterliegen auf diese Weise einem geringeren Verschleiß.

Durch die filamentöse Struktur ist die erfindungsgemäße Polyol-Zusammensetzung in der Lage, auch größere Mengen von Zusatzstoffen, wie z.B. von pharmazeutischen Wirkstoffen, Farbstoffen oder anderen Zusätzen zu binden. Auch bei starker Beladung mit Zusatzstoffen erhält man homogene Mischungen, und die daraus hergestellten Komprimat besitzen ein gleichmäßiges Aussehen.

Aufgrund der besonderen Herstellungsart durch Versprühen einer wäßrigen Lösung ist es möglich, nicht-wasserlösliche und wasserlösliche Zusätze, wie z.B. Zitronensäure, Süßstoffe, insbesondere Acesulfam K, Aspartam® Saccharin, Cyclamat und Sucralose, Neohesperidin DC, Farbstoffe sowie pharmazeutische Wirkstoffe, vorzugsweise Vitamine, insbesondere Ascorbinsäure und dergleichen, homogen in der Polyol-Zusammensetzung bzw. den daraus hergestellten Tabletten zu verteilen.

Die gegebenenfalls zuzusetzenden Bindemittel sind dem Fachmann geläufig und dienen der Erhöhung der Festigkeit der Zusammensetzung. Als Bindemittel bevorzugt sind Cellulose-Derivate, insbesondere Hydroxypropylmethylcellulose, Carboxymethylcellulose oder Stärke.

Neben der erfindungsgemäßen Polyol-Zusammensetzung enthalten die erfindungsgemäßen Komprimat einen oder mehrere Bestandteile ausgewählt aus:

pharmazeutischen Wirkstoffen und lebensmittelrechtlich zugelassenen Stoffen. Bevorzugte lebensmittelrechtliche zugelassene Stoffe sind natürliche, naturidentische oder künstliche Aroma- oder Geschmacksstoffe,

Vitamine, Spurenelemente, Mineralien, Farbstoffe, Gleit-, Trennmittel, Süßstoffe, Stabilisatoren oder Antioxidantien. Der Anteil dieser Bestandteile liegt vorzugsweise zwischen 0,01 und 80%, insbesondere zwischen 0,1 und 30%.

Die Herstellung dieser Komprimat erfolgt in an sich bekannter Weise durch Vermischen der Bestandteile in trockener Form und anschließender Tablettierung.

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Eine 50%ige wäßrige Lösung, die bezogen auf die Trockenmasse 95 Teile Mannit, 1,5 Teile Hydroxypropylmethylcellulose und 3,5 Teile Sorbit enthält, wird hergestellt.

Diese Polyollösung wird bei etwa 50°C mittels eines Zentrifugalzerstäubers in den oberen Teil eines zylindrischen Edelstahlturms gesprüht. Gleichzeitig wird auf etwa 160°C erhitzte Luft sowie Polyolgranulat tangential in die Sprühzone eingeblasen. Der Feststoffstrom wird über eine Kühltrommel abgeführt und dann geteilt: Ein Teil wird in die Sprühzone des Turmes zurückgeführt und der Rest gesiebt, über ein Fließbett nachgetrocknet und anschließend abgefüllt. Das so erhaltene Produkt läßt sich problemlos verpressen und führt zu Tabletten mit sehr glatter Oberfläche.

Beispiel 2

Eine 50%ige wäßrige Lösung, die bezogen auf die Trockenmasse 90,5 Teile Mannit und 9,5 Teile Sorbit enthält, wird hergestellt. Das durch Sprühtrocknung analog Beispiel 1 erhaltene Produkt läßt sich problemlos verpressen, wobei Ergebnisse analog den in Beispiel 1 angegebenen erzielt werden.

Beispiel 3

Eine 50%ige wäßrige Lösung, die bezogen auf die Trockenmasse 95 Teile Mannit und 5 Teile Sorbit enthält, wird hergestellt. Das durch die Sprühtrocknung analog Beispiel 1 erhaltene Produkt läßt sich problemlos verpressen, wobei Ergebnisse analog dem in Beispiel 1 angegebenen erzielt werden.

Beispiel 4

Eine 50%ige wäßrige Lösung, die bezogen auf die Trockenmasse 95 Teile Mannit und 5 Teile Lactit enthält, wird hergestellt. Da durch Sprühtrocknung analog Beispiel 1 erhaltene Produkt läßt sich problemlos verpressen, wobei Ergebnisse analog dem in Beispiel 1 angegebenen erzielt werden. Die Fig. 1a bis 5b zeigen rasterelektronenmikroskopische Aufnahmen bei einer 50- (Fig. 1a bis 5a) bzw. 5000fachen Vergrößerung (Fig. 1b bis 5b) aufgenommen mit einem Rasterelektronen-Mikroskop Jeol 630 F von verschiedenen Polyolzusammensetzungen.

Fig. 1 zeigt eine 50fache Vergrößerung einer Mannit/Sorbit-Zubereitung erhältlich nach Beispiel 2, Fig. 1b zeigt eine 5000fache Vergrößerung einer Mannit/Sorbit-Zubereitung erhältlich nach Beispiel 2, Fig. 2a zeigt eine 50fache Vergrößerung einer Mannit/Lactit-Zubereitung erhältlich nach Beispiel 4, Fig. 2b zeigt eine 5000fache Vergrößerung einer Mannit/Lactit-Zubereitung erhältlich nach Beispiel 4, Fig. 3a zeigt eine 50fache Vergrößerung eines handelsüblichen DC-Mannits (Pearlit 300), Fig. 3b zeigt eine 5000fache Vergrößerung eines handelsüblichen DC-Mannits (Pearlit 300), Fig. 4a zeigt eine 50fache Vergrößerung einer mechanischen Verreibung von 90,5% Mannit und 9,5% Sorbit, Fig. 4b zeigt eine 5000fache Vergrößerung einer mechanischen Verreibung von 90,5% Mannit und 9,5% Sorbit.

Fig. 5a zeigt eine 50fache Vergrößerung einer mechanischen Verreibung von 90% Mannit und 10% Lactit, Fig. 5b zeigt eine 5000fache Vergrößerung einer mechanischen Verreibung von 90% Mannit und 10% Lactit.

Die Fig. 1b und 2b zeigen deutlich, daß die erfindungsgemäßen Zubereitungen Agglomerate aus extrem feinen nadelförmigen Kristalliten darstellen, wohingegen die Agglomerate von DC-Mannit (Fig. 3b) signifikant unterscheidbar aus größeren Kristalliten bestehen.

Mechanische Mischungen (Fig. 4b, 5b) können beide Agglomerat-Typen aufweisen.

Beispiel 5

Lutschtabletten

Polyol-Zusammensetzung	491,0 Gew.teile
hergestellt nach Beispiel 2 unter Zusatz von 0,8 Gew.% an	
Zitronensäure, bezogen auf eingesetztes Polyol	
Früchtetrockenaroma (verschiedene Geschmacksrichtungen)	1,5 Gew.teile
Magnesiumstearat	2,5 Gew.teile.

Die Bestandteile werden vermischt und bei einem Preßdruck von 30 kN zu Tabletten von 13 mm Durchmesser und 500 mg Gewicht verpreßt.

Beispiel 6

Vitamin-C-Tabletten

Ascorbinsäure	105,0 Gew.teile	5
Orangenaroma	10,0 Gew.teile	
Polyol-Zusammensetzung		
hergestellt nach Beispiel 2	1377,5 Gew.teile	
Magnesiumstearat	7,5 Gew.teile.	10

Die Bestandteile werden vermischt und bei einem Preßdruck von 11 kN zu Tabletten von 18 mm Durchmesser und 1500 mg Gewicht verpreßt.

Beispiel 7

Coffeintabletten

Polyol-Zusammensetzung nach Beispiel 1	462,5 Gew.teile	
Kaffee-Aroma	25,0 Gew.teile	20
Coffein	10,0 Gew.teile	
Magnesiumstearat	2,5 Gew.teile.	

Die Bestandteile werden vermischt und bei einem Preßdruck von 30 kN zu Tabletten von 13 mm Durchmesser und 500 mg Gewicht verpreßt.

Beispiel 8

Untersuchung der Tablettiereigenschaften

Es werden mit verschiedenen Polyolen Tabletten hergestellt:

Tablettendurchmesser: 11 mm

Tablettengewicht: 450 mg

Tablettenhöhe: 3,7 bis 3,9 mm

Preßdruck: 15 kN.

Eingesetztes Polyol

A: Sprühtrocknetes Mannit : Sorbit = 90,5 : 9,5 aus Beispiel 2

B: Sprühtrocknetes Mannit : Sorbit = 95 : 5 aus Beispiel 3

C: Sprühtrocknetes Mannit : Lactit = 95 : 5 aus Beispiel 4

D: Handelsübliches DC-Mannit

E: Kristallisiertes Mannit

F: Mechanische Verreibung von Mannit mit Sorbit im Verhältnis 95 : 5

G: Mechanische Verreibung von Mannit mit Lactit im Verhältnis 95 : 5

H: Sorbit, Instant Pharma, erhältlich von Merck KGaA, Darmstadt.

Die Tablettiereigenschaften dieser Produkte können Tabelle I entnommen werden.

Tabelle I

Polyol	A	B	C	D	E	F	G	H
Tablettenhärte (kN)	281	229	195	85	72	85	80	215
Abrieb (%)	0,14	0,2	0,16	0,3	5,9	1,2	2,0	0,18

Die erfindungsgemäßen Tabletten weisen aufgrund ihrer Härte und ihres geringen Abriebs ein angenehmeres Lutschverhalten als die Vergleichsproben (Mannit) auf.

Beispiel 9

Untersuchung der Hygroskopizität der Polyole

Die Polyole B, C, D, E, F, H aus Beispiel 8 werden 7 Tage bei einer Luftfeuchte von 76% gelagert.

Die Wasseraufnahme der Produkte kann Tabelle II entnommen werden

Tabelle II

Polyol	B	C	D	E	F	H
Wasseraufnahme (%)	1,8	0,44	0,4	0,05	1,9	5,3

Die erfindungsgemäßen hergestellten Polyolgemische zeigen gegenüber handelsüblichen DC-Mannit (D) eine geringfügig höhere Hygroskopizität, jedoch ist diese gegenüber Sorbit (H) deutlich reduziert.

Beispiel 10

Untersuchung der Beladungskapazität (geordnete stabile Mischungen) der Polyole

Die Polyole B und D werden über ein Sieb mit einer Porengröße von 200 µm gesiebt und mit 3 Gew.% eines pharmazeutischen Wirkstoffs mit einer Korngröße von weniger als 40 µm gemischt.

Das so erhaltene Gemisch wird über einen Luftstrahlsieb von 100 µm kurz abgelassen. Der im Gemisch zurückbleibende Wirkstoff wird colorimetrisch bestimmt.

Die so bestimmte Beladungskapazität des Trägermaterials (Wiederfindungsrate in %) kann Tabelle III entnommen werden.

Polyol	B	D	H
Kapazität (bei 3 %)	83	72	83

Die Beladungskapazität ist deutlich verbessert gegenüber DC-Mannit.

Patentansprüche

1. Zusammensetzung im wesentlichen bestehend aus mindestens zwei Polyolen und ggf. einem Bindemittel, mit einem Gehalt von mindestens einem nicht-hygroskopischen Polyol von mehr als 80 Gew.% erhältlich durch Co-Sprühtrocknung bzw. Co-Wirbelschichtgranulation.
2. Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das nicht-hygroskopische Polyol ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Mannit, Lactit, Isomalt, Xylit und Erythrit.
3. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, erhältlich durch Lösen von mindestens zwei Polyolen in Wasser und Versprühen des erhaltenen wäßrigen Gemisches in einem Luftstrom mit einer Temperatur von 120 bis 300°C.
4. Zusammensetzung nach Ansprüchen 1 bis 3, erhältlich durch Lösen von mindestens zwei Polyolen in Wasser und Verwirbelung des erhaltenen Gemisches in einem Luftstrom bei einer Temperatur zwischen 400 und 150°C.
5. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß Mannit und Sorbit, Mannit und Lactit oder Mannit, Sorbit bzw. Lactit und weitere Polyole, insbesondere Mannit, Sorbit und Lactit als Polyole eingesetzt werden.
6. Zusammensetzung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis von Mannit zu Sorbit/Lactit in einem Bereich zwischen 80 : 20 bis 99 : 1, insbesondere zwischen 90 : 10 bis 98 : 2 liegt.
7. Zusammensetzung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis Mannit : Sorbit : Lactit in einem Bereich zwischen 90 : 1 : 9 bzw. 90 : 9 : 1 bis 98 : 1 : 1 liegt.
8. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an Wasser niedriger als 1 Gew.-% liegt.
9. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie 0,05 bis 5 Gew.% an Bindemittel enthält.
10. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie Filamente in Kristallgefüge aufweist.
11. Tabletten bzw. Komprimat, enthaltend eine Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 10.
12. Tabletten nach Anspruch 11 enthaltend mindestens einen pharmazeutischen Wirkstoff.
13. Verfahren zur Herstellung einer im wesentlichen aus mindestens zwei Polyolen und ggf. mindestens einem Bindemittel bestehenden Zusammensetzung, beinhaltend die folgenden Schritte:
 - a) Herstellen einer wäßrigen Lösung von mindestens zwei Polyolen, wobei die Lösung mehr als 80% eines oder mehrerer nicht-hygroskopischer Polyole bezogen auf den Gesamtpolyolgehalt enthält,

- b1) Versprühen der erhaltenen Lösung in einem Luftstrom mit einer Temperatur zwischen 120 und 300° C, wobei das Wasser verdampft wird, oder
 b2) Verwirbeln der erhaltenen Lösung in einem Luftstrom mit einer Temperatur zwischen 40 und 150° C, wobei das Wasser verdampft wird.

Hierzu 5 Seite(n) Zeichnungen

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

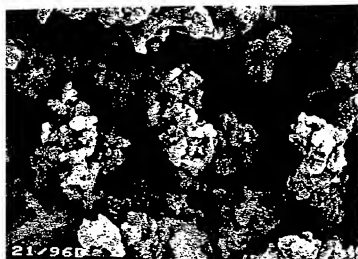


Fig. 1a

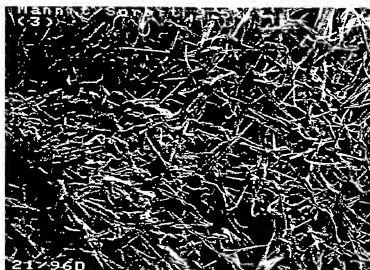


Fig. 1b



Fig. 2a

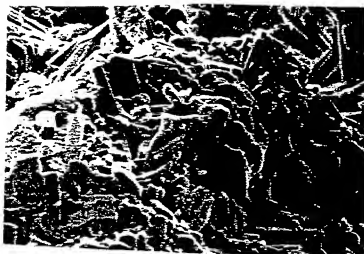


Fig. 2b



Fig. 3a



Fig. 3b



Fig. 4a



Fig. 4b



Fig. 5a



Fig. 5b